

# Alpha Ject Moritella, emulsion for injection for atlantic salmon

Dopuszczony

- Moritella viscosa, strain AL 21355, Inactivated

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Alpha Ject Moritella, emulsion for injection for atlantic salmon

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie dootrzewnowe

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

14.60 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 0.03 millilitre(s)

### **Postać farmaceutyczna:**

Emulsja do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie dootrzewnowe:**

- 

**Atlantic salmon**

- All relevant tissues. 0 degree day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI10AB03

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Norway

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Norwegian](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Pharmaq AS

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

30/03/2023

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Pharmaq AS

---

**Organ odpowiedzialny:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numer pozwolenia:**

21-14504

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

30/03/2023

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Numer procedury:**

NO/V/0020/001

---

**Zainteresowane państwa członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.